



名古屋大学
NAGOYA UNIVERSITY



2025年1月7日

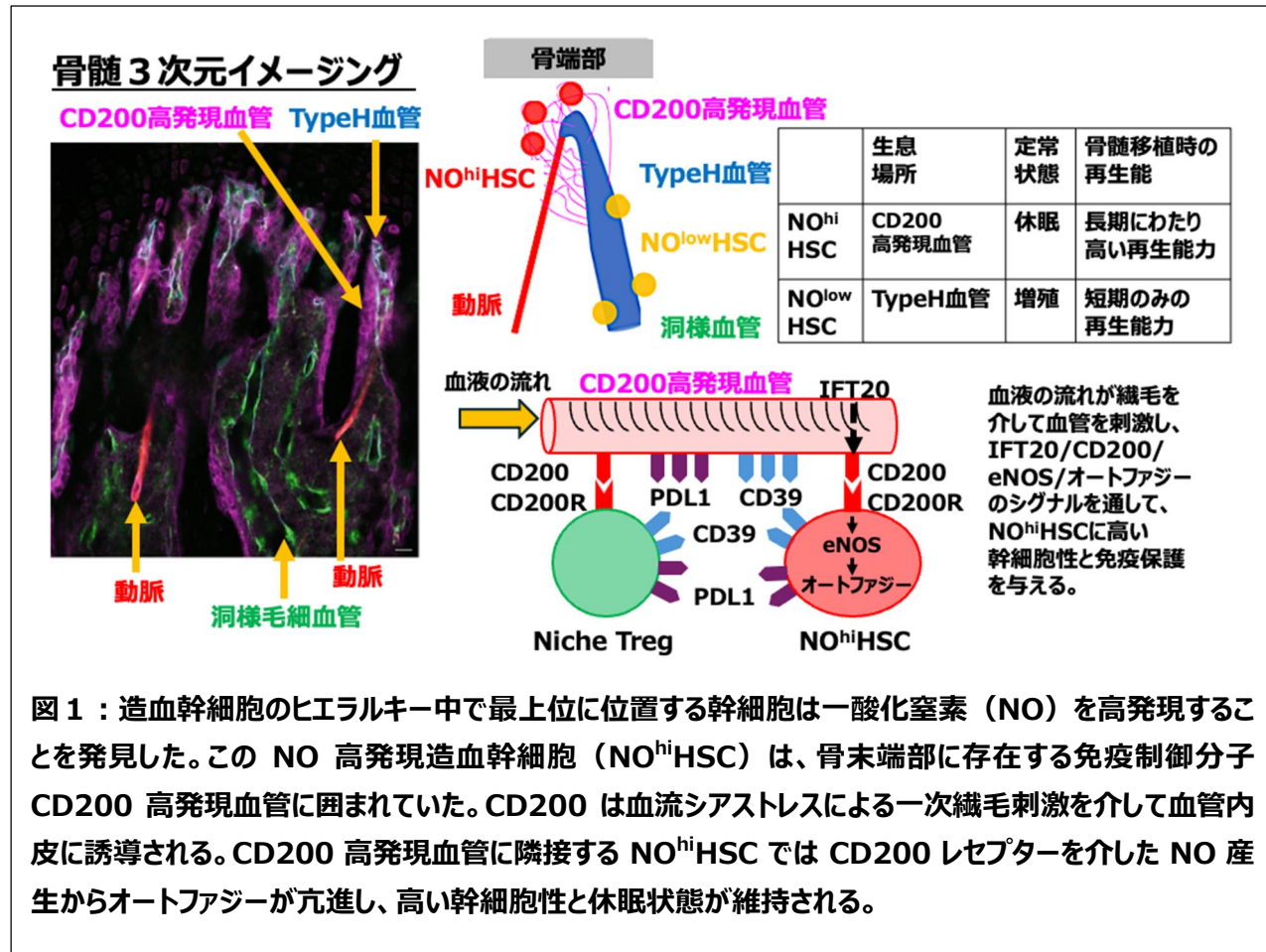
国立大学法人東海国立大学機構名古屋大学
国立研究開発法人科学技術振興機構(JST)

血液の流れが幹細胞を制御する —流体力学的刺激が造血幹細胞を休眠・保護することを解明—

【本研究のポイント】

- ・一酸化窒素^{※1}(NO)高発現造血幹細胞^{※2}(NO^{hi}HSC)は、定常状態では休眠状態を維持し、免疫細胞からの攻撃を回避し、移植時には長期にわたる強固な再生能力を示すことを発見した。
- ・骨髄3次元イメージング技術により NO^{hi}HSC が骨末端部に多く存在することを解明した。
- ・骨末端部に多く存在する血管内皮が、血流シアストレス^{※3} によって誘導される免疫制御分子 CD200 を介して造血幹細胞の NO 発現と幹細胞性を維持していた。

以上より、血管は単なる血液が流れる“道”ではなく、幹細胞や炎症細胞を制御する組織への“扉”であることが示され、新たな再生・免疫抑制・炎症制御への治療応用の可能性が示唆された。



【研究概要】

幹細胞は再生能力の維持に適した生息場所(幹細胞ニッチ^{※4})に存在することが、概念上の考え方として知られていました。しかし、異なる幹細胞ニッチが、そこに存在する幹細胞の再生能力に違いを形成し、さらに免疫細胞からの攻撃を回避する能力(免疫寛容)を制御しているのかどうかについては不明でした。

名古屋大学大学院医学系研究科腎臓内科学の古橋和拡 講師、丸山彰一 教授とコロニアビア大学の垣内美和子 ポストドクター、ハーバード大学 上田亮介 ポストドクター、ハーバード大学 藤崎譲士 准教授の共同研究により、造血幹細胞の中で最も再生能力の高い幹細胞は主としてヘアピン構造状の血管が多い骨末端部に存在し、一酸化窒素(NO)が高発現することを発見しました。この NO 高発現造血幹細胞($\text{NO}^{\text{hi}}\text{HSC}$)は、定常状態では休眠を維持し、移植時には高い再生能を示します。そしてこの細胞は、シ

アストレスが強くかかる毛細血管叢^{けっかんそう}に存在し、同部位の血管内皮細胞上に CD200 が高発現することを骨髄3次元イメージングにより世界で初めて証明しました。同部位の分子学的解析を進め、シアストレスセンサーである一次纖毛タンパク質 IFT20 刺激が血管に CD200 を含めた免疫制御分子の高発現を誘導し、免疫細胞からの攻撃を回避できる部位(免疫特権部位)を形成することを明らかにしました。さらに、CD200 高発現血管に隣接する $\text{NO}^{\text{hi}}\text{HSC}$ では CD200 レセプターを介した NO 産生からオートファジー^{※5} が亢進し、移植時の高い再生能力と定常状態での休眠状態が維持されることを発見しました。また、免疫分子 CD200 を介して骨髄3次元イメージングで幹細胞ニッチを可視化することで、幹細胞ニッチという概念を実体化することに成功しました。本研究では、幹細胞ニッチにおける個別の機能として考えられていた免疫特権と幹細胞ヒエラルキーの維持が免疫制御分子 CD200 を介して連結されることを分子レベルで明らかにしました。

本研究での発見は、血管・血管周囲細胞を制御することで、組織幹細胞の制御から組織再生へ発展する基盤となるものです。また、がん組織にも同様のがん幹細胞が存在し、血管に囲まれていることから、がんの上流細胞から根治する新たな治療へも応用できる可能性があります。さらに、シアストレスが強い血管において免疫制御分子の増強が局所の炎症制御・組織恒常性の維持に関わっていることから、新たな免疫抑制・炎症制御・組織再生への治療法開発につながることも期待できます。

本研究成果は、2025年1月1日付「Nature」にオンライン掲載されました。

なお、この研究は、科学技術振興機構(JST)の創発的研究支援事業(JPMJFR200W)、偕行会医学基金、アメリカ国立衛生研究所 NIH R01 の支援を受けて行いました。

1. 背景

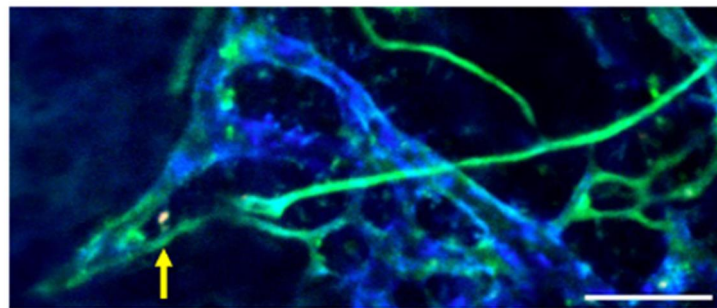
体性幹細胞内の不均一性は、異なるニッチと関連している可能性があります。脳、消化管、肝臓、肺、大血管など、さまざまな部位がニッチとして機能することが報告されています。造血幹細胞に関して、初期には造血幹細胞が骨内膜の骨芽細胞と共に局在することが示唆されていましたが、最近の研究では、造血幹細胞が骨髓洞様血管に存在することが示されています。また、造血幹細胞は骨髓細動脈や骨幹部 H 型血管と共に局在するとの報告もあります。このような食い違いが、幹細胞内のヒエラルキーによって説明され、さらに免疫学的特性の違いと関連づけられるかどうかは、未だ不明です。

精巣、胎盤、毛根を包んでいる皮膚組織である毛包は、免疫特権部位と呼ばれる免疫学的な聖域として機能しています。そこでは、幹細胞に対する免疫反応が複数のメカニズムによって抑制されています。このような保護機構により、免疫特権部位では外因性免疫抑制を行わなくても、寛容を獲得し、同種移植片や異種移植片を長期間生着することができます。体性幹細胞が広く免疫抑制的であるかどうかは不明なままでしたが、本研究グループは最近の研究から、造血幹細胞がユニークな FoxP3+ 制御性 T 細胞(Treg)^{※6} を介して免疫特権を維持していることを示しました。

しかし、免疫特権が造血幹細胞の不均一な性質や特定のニッチ部位によって規定されるのかどうかは、分かっていませんでした。この論文において、本研究グループは免疫特権がこれまでに報告されている造血幹細胞内のヒエラルキーを規定するのに役立っているかを検証し、さらに造血幹細胞サブセットの中から、免疫特権が高く、強力な再生能力を有する幹細胞を同定することで、骨髓内の高度に免疫保護的なニッチの特徴を明らかにしました。

2. 研究成果

本研究グループは、分化細胞の移植では拒絶される同種異系^{※7}において、同種異系造血幹細胞が骨髓においてユニークな分布パターンを示すことに注目しました。今回の研究で、同種異系造血幹細胞は、外因性免疫抑制を行わなくても、同種異系マウスの骨髓内で生存していることが分かりました(図2)。さらに、この場所には、鋭いヘアピンカーブ状の構造を形成する特殊な毛細血管が局在していました(図2)。このような構造はシアストレスを誘発し、一酸化窒素(NO)レベルを上昇させる可能性があります。eNOS ノックアウトを用いた先行研究では、NO が造血を制御していることが示唆されています。また、循環造血幹細胞は高レベルの NO を発現し、NO によって造血幹細胞が血中に出ていくように制御されていることが報告されています。しかし、NO が造血幹細胞やニッチ内の階層性を規定しているのか、あるいは免疫特権を制御しているのかは不明でした。本研究グループは、NO が特殊な血管ニッチに関連する免疫特権の高い、再生能力の強力な造血幹細胞を規定し、制御していると仮定した上で、この命題を検証しました。



矢印：同種異系造血幹細胞 Sca1:動脈 IB4:洞様血管

図2：同種異系造血幹細胞は、骨髄において免疫抑制剤がなくても
シアストレスが強い部分に生着した。

本検証において、NO^{hi}HSC は造血幹細胞内の 10-15%であり、CD39・PDL1 といった免疫制御分子を強く発現し、また CD200 レセプター(CD200R)の発現が高く、その増殖が抑制されていることを見出しました(図3)。次に NO^{hi}HSC の幹細胞としての能力を骨髄移植により証明しました。NO^{hi}HSC は血液細胞を効率よく再構成することから幹細胞能が高いことが示され、さらに時間が経つにつれ増殖を示すものや、2回目の移植(二次移植)においてようやく増殖を示す休眠状態の再生能の高い幹細胞であることを発見しました(図4)。

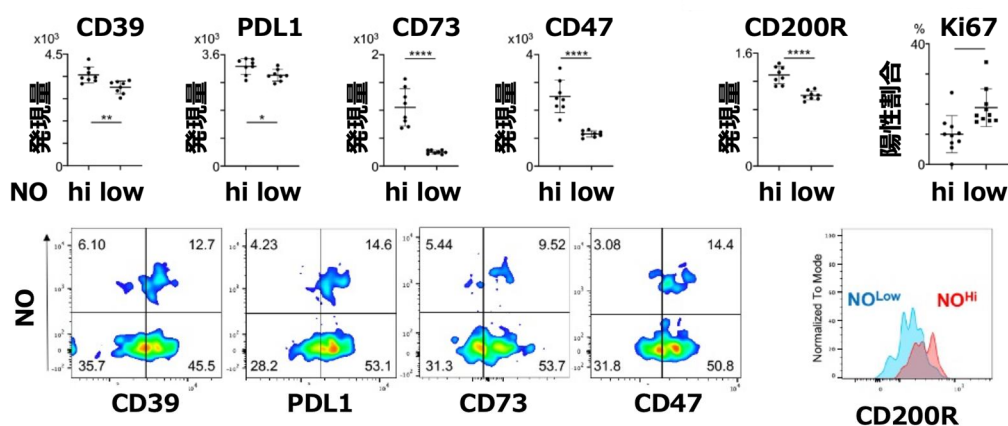


図3：NO^{hi}HSC は免疫制御分子・CD200 レセプター (CD200R) の発現が高く、
休眠状態であった。

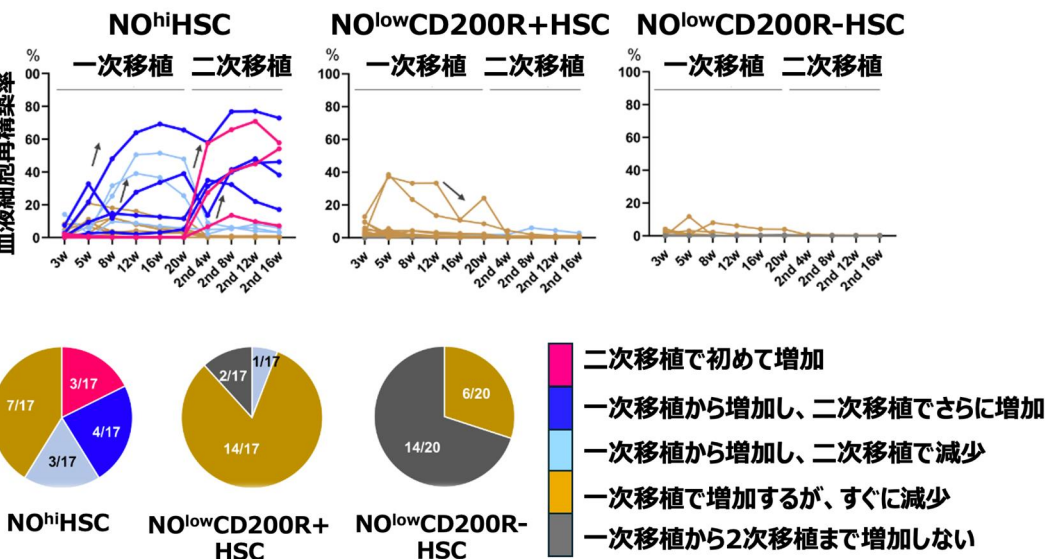


図4：NO^{hi}HSCは、血液細胞を効率よく再構成することから再生能力が高い。さらに遅れて増殖を示す休眠状態の再生能力の高い幹細胞であった。

NO^{hi}HSCはCD200Rを発現するが、そのリガンド^{※8}であるCD200は骨末端部で強く発現します。さらに、NO^{hi}HSCはCD200高発現血管叢に存在します。また、CD200高発現血管は、シアストレスセンサーである一次纖毛を発現していることを確認しました(図5)。

そこで、CD200高発現血管は、一次纖毛タンパク質IFT20/CD200/eNOSシグナルを通して、NO^{hi}HSCの再生機能を制御し、さらに免疫防御を誘導するかを、血管内皮特異的にCD200または一次纖毛を欠損させたマウスを用いて証明しました。

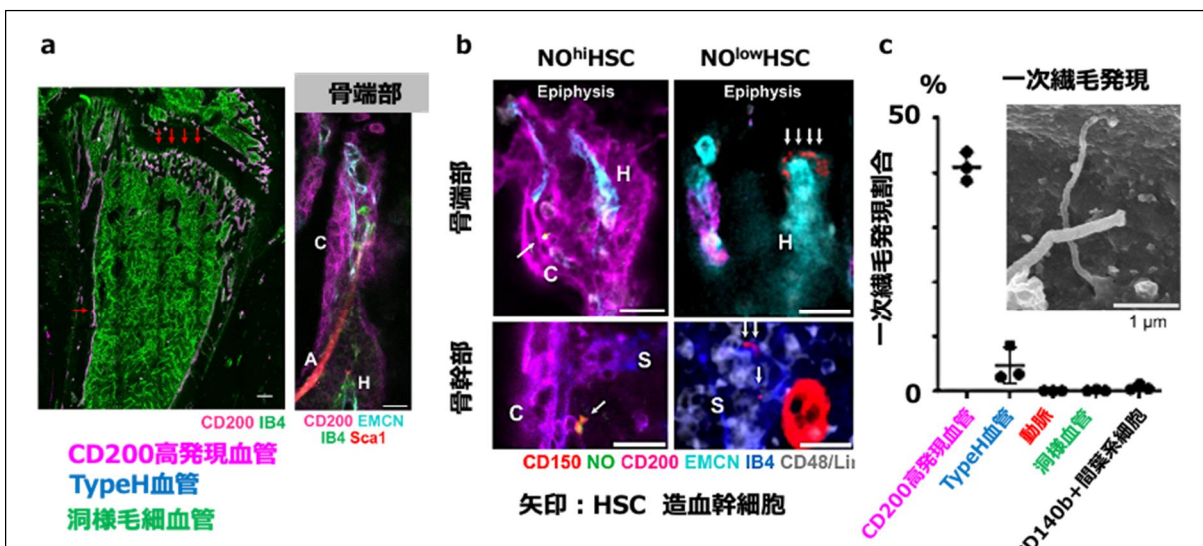


図5 a: CD200は骨末端部に発現が強い
b: NO^{hi}HSCはCD200高発現血管叢に存在する。
c: CD200高発現血管は一次纖毛を発現する。

3. 今後の展開

本研究では、血液の流れが生み出すシアストレスが、幹細胞ニッチにおける免疫制御分子の発現を制御し、幹細胞そのものの再生能・休眠状態を維持させることを明らかにしました。幹細胞はさまざまな組織に存在しており、本研究の成果は、血管・血管周囲細胞を制御することで、組織幹細胞の制御から組織再生へ発展する基盤となるものです。また、がん組織にも同様のがん幹細胞が存在し、血管に囲まれていることから、がんの上流細胞から根治する新たな治療へ応用できる可能性があります。さらに、シアストレスが強い血管において免疫制御分子の増強が局所の炎症制御・組織恒常性の維持に関わっていることから、新たな免疫抑制・炎症制御・再生への治療法開発につながることも期待されます。

【用語説明】

※1 一酸化窒素(NO)

一酸化窒素の生物機能の発見に対して 1998 年のノーベル生理学・医学賞が贈られた分子である。現在も、血管医学、血圧、免疫、再生においてその役割・創薬の研究が精力的に進められている。

※2 造血幹細胞

「幹細胞」とよばれる細胞はさまざまな組織に存在し、その組織において必要な細胞へ変化(分化)することで組織恒常性を維持している。最近では、幹細胞も均一ではなく、より分化能の高い細胞や休眠している細胞分画が存在することが報告されている。幹細胞性が高い細胞は、定常状態では休眠しているが、移植時には増殖し効率的に骨髄を再構築する。

幹細胞の中でも造血幹細胞は、赤血球、白血球、血小板へ分化する大元の細胞である。成人では、そのほとんどが骨髄の中に存在し、血液へ赤血球、白血球、血小板を供給する。造血幹細胞は、血液細胞におけるヒエラルキーの最も上位に存在する組織幹細胞で、自己複製能によって骨髄内で常に再生され、一生を通じて枯渇することはない。最近では、造血幹細胞の中にもさらなるヒエラルキーが存在することが示唆されている。

※3 シアストレス

液体が流れると、その液体に接する面にすべらせるように作用する応力が働く。このずり応力をシアストレスと呼ぶ。

※4 幹細胞ニッチ

幹細胞が存在する特別な微小環境を幹細胞ニッチと呼んでいる。「幹細胞ニッチには、幹細胞が幹細胞としての性質を維持するための微小環境がそろっている」という観念から生まれた。最近、微小環境の特徴を裏づける分子が多く報告されることで、概念から実際のイメージングとして幹細胞ニッチを捉えることができるようになってきている。本研究でも CD200 を用いることで造血幹細胞ニッチをイメージングで同定した。

Press Release

※5 オートファジー

この細胞内機構は、2016 年にノーベル医学・生理学賞を受賞している。細胞がみずから の細胞内成分やミトコンドリアなどの細胞小器官を分解して、再利用する細胞内システム である。これにより、細胞エネルギーバランスを維持し、不純物を除去することで、細胞の 恒常性・増殖・発生・分化を調節する。

※6 FoxP3+制御性 T 細胞(Treg)

制御性 T 細胞(Treg)は、核内に Foxp3(forkhead box protein P3)と呼ばれる転 写因子を発現し、免疫抑制の機能を示す。免疫応答を抑制して、自己免疫疾患やアレル ギーの発症を防ぐ。

※7 同種異系

移植の際によく使用する用語。同じ種(例:マウスとマウス)であるが、主要組織適合性 (MHC)が違うことから移植片が拒絶を受ける。

※8 リガンド

リガンドとレセプターは鍵と鍵穴のような関係にあり、あるリガンドは特定のレセプター に結合することで、細胞内にシグナルを伝える。

【論文情報】

雑誌名:Nature

論文タイトル:Bone marrow niches orchestrate stem cell hierarchy and immune tolerance

著者名・所属名:

Kazuhiro Furuhashi ^{2, 3, 10, 11}, Miwako Kakiuchi ^{2, 3}, Ryosuke Ueda ^{1, 2, 3}, Hiroko Oda ¹, Simone Ummarino ^{4, 5, 6, 7}, Alexander K. Ebralidze ^{4, 5, 6, 7}, Mahmoud A. Bassal ^{5, 7, 8}, Chen Meng ^{1, 9}, Tatsuyuki Sato ¹, Jing Lyu ^{1, 9}, Min-guk Han ¹, Shoichi Maruyama ¹⁰, Yu Watanabe ¹⁰, Yuriko Sawa ¹⁰, Daisuke Kato ¹², Hiroaki Wake ¹², Boris Reizis ¹³, John A. Frangos ¹⁴, David M. Owens ^{15, 16}, Daniel G. Tenen ^{4, 5, 6, 7, 8}, Ionita C. Ghiran ¹, Simon C. Robson ¹, Joji Fujisaki ^{*1, 2, 3, 17, 18}

¹ Center for Inflammation Research, Department of Anesthesia, Beth Israel Deaconess Medical Center, Harvard Medical School, Boston, USA

² Columbia Center for Translational Immunology, Department of Medicine, Columbia University, Vagelos College of Physicians and Surgeons, New York, USA

Press Release

³ Columbia Stem Cell Initiatives, Columbia University, Vagelos College of Physicians and Surgeons, New York, USA

⁴ Harvard Medical School Initiative for RNA Medicine, Harvard Medical School, Boston, USA

⁵ Harvard Stem Cell Institute, Harvard Medical School, Boston, USA

⁶ Cancer Research Institute, Beth Israel Deaconess Medical Center, Boston, 330 Brookline Avenue Boston, USA

⁷ Division of Hematology and Oncology, Department of Medicine, Beth Israel Deaconess Medical Center, Boston, USA

⁸ Cancer Science Institute of Singapore, National University of Singapore, Singapore

⁹ Department of Anesthesiology, Taihe Hospital, Hubei University of Medicine, Shiyan, Hubei, China

¹⁰ Department of Nephrology, Nagoya University Graduate School of Medicine, Nagoya, Aichi, JAPAN

¹¹ Nagoya University Institute for Advanced Research, Nagoya, Aichi, JAPAN

¹² Department of Anatomy and Molecular Cell Biology, Nagoya University Graduate School of Medicine, Nagoya, Aichi, JAPAN

¹³ Translational Immunology Center, Department of Pathology, New York University, NY, USA

¹⁴ La Jolla Bioengineering Institute, La Jolla, USA

¹⁵ Department of Dermatology, Columbia University Irving Medical Center, Vagelos College of Physicians & Surgeons, New York, USA

¹⁶ Department of Pathology & Cell Biology, Columbia University Irving Medical Center, Vagelos College of Physicians & Surgeons, New York, USA

¹⁷ Division of Clinical Immunology, Department of Medicine, Beth Israel Deaconess Medical Center, Harvard Medical School, Boston, USA

DOI: 10.1038/s41586-024-08352-6

Press Release

【研究者連絡先】

【JST 事業に関すること】

科学技術振興機構 創発的研究推進部

東出 学信(ひがしで たかのぶ)

TEL: 03-5214-7276 FAX: 03-6268-9413

E-mail: souhatsu-inquiry[at]jst.go.jp

【報道連絡先】

名古屋大学 医学部・医学系研究科 総務課総務係

TEL: 052-744-2804 FAX: 052-744-2785

E-mail: iga-sous[at]t.mail.nagoya-u.ac.jp

科学技術振興機構 広報課

TEL: 03-5214-8404 FAX: 03-5214-8432

E-mail: jstkoho[at]jst.go.jp



MAKE NEW STANDARDS.
東海国立
大学機構

東海国立大学機構は、岐阜大学と名古屋大学を運営する国立大学法人です。

国際的な競争力向上と地域創生への貢献を両輪とした発展を目指します。

東海国立大学機構 HP <https://www.thers.ac.jp/>

